AGREEMENT ON INTERNATIONAL COOPERATION IN THE AREA OF PATENTS

Sender: AUTHORITY IN CHARGE OF THE INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION April 2, 2003

April 2, 2005							
To: Lusuardi, Werther LUSUARDI, Werther Dr. Lusuardi AG Kreuzbühlstrasse 8 CH-8008 ZURICH SWITZERLAND		PCT NOTICE REGARDING THE MAILING OF THE INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT (Rule 71.1 PCT) Date sent (day/month/year) 31/03/2003					
File reference of the applicant or attorney 1858/PCT		IMPORTANT INFORMATION					
International file number: PCT/CH01/00069	International application (day/month/year) 30/01/2						
Applicant							

SYNTHES AG CHUR et al.

- 1. The applicant is informed that the authority in charge of the international preliminary examination is mailing herewith the international preliminary examination report prepared for the international application, including all related attachments, as applicable.
- 2. A copy of this report, including all related attachments, as applicable, will be sent to the International Bureau for forwarding to all selected offices.
- 3. Upon request from a selected office the International Bureau will prepare a translation of the report (without attachments, however) into English and send it to that respective office.

4. REMINDERS

Before embarking on the domestic phase the applicant must carry out certain actions (submission of translations and payment of the domestic fees) (Article 39 (1)) within 30 months counting from the priority date (or in some offices still later) (see also the information sent out by the International Bureau per form PCT/IB/301).

If a translation of the international application has to be sent to a selected office, the translation must also contain translations of all attachments to the international preliminary examination report. It is the responsibility of the applicant to prepare such translations and to send them directly to the respective selected offices.

Other details about the relevant deadlines and requirements of the selected offices can be seen in tome II of the PCT Guidelines for Applicants.

Each selected office may establish criteria for the decision as to whether the claimed invention is patentable or not, which may supplement or differ from those on which the international preliminary examination report is based (see Articles 27 (5), 33 (5)). Additional criteria may for example include: exceptions to the patentability, requirements for the disclosure of the invention as well as clarity and corroboration of the claims.

I	Name and mailing address of the authority in charge	Authorized employee	- 1
1	of the international examination:	•	
I	European Patent Office	TAYEA, T	
-	D-80298 Munich		
	Tel.: +49 89 2399-0 Telex: 523656 epmu d	[stamp) [c
	Fax: +49 89 2399 - 4465	Tel: +49 89 2399 2681	_

Form PCT/IPEA/416 (July 1992)

AGREEMENT ON INTERNATIONAL COOPERATION IN THE AREA OF PATENTS

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT (Article 36 and Rule 70 PCT)

File reference of the applicant or attorney	FURTHER PROCEDURE								
1858/PCT	see notice on mailing the international preliminary								
	examination report (form PCT/IPEA/416).								
International file number: International application	International file number: International application date Priority date (day/month/year)								
PCT/CH01/00069 (day/month/year) 30/01/2001	30/01/2001								
International patent classification (IPC) or national cla	assification and IPC.								
A61F2/44									
Applicant									
SYNTHES AG CHUR et al.	SYNTHES AG CHUR et al.								
1. This international preliminary examination report h	as been prepared by the authority in charge of the								
international preliminary examination and is being ser	international preliminary examination and is being sent to the applicant pursuant to Article 36.								
2. This REPORT consists of a total of 4 sheets including this cover sheet:									
x The report also contains ATTACHMENTS; thes									
drawings that have been changed and that are the									
corrections made by this office (see Rule 70.16 a	nd section 607 of the PCT Administrative								
Guidelines).									
These attachments include a total of 3 sheets.									
3. This report contains information about the followin	g points:								
1									
I x Reason for the report									
II Priority									
III No expert opinion issued on novelty, inventive	e activity and commercial applicability								
IV ☐ Uniformity of invention is lacking									
V x Reasoned determination pursuant to Article 35									
	s and explanations to support such determination								
VI Certain listed documents									
VII Certain defects in the international application									
VIII Certain comments on the international application of the internation of the i									
Date of submission of request	Date of completion of this report								
May 31, 2002	March 31, 2003								
Name and mailing address of the authority in charge	Authorized employee								
of the international examination:									
European Patent Office	Hedels, B								
D-80298 Munich									
Tel.: +49 89 2399-0 Telex: 523656 epmu d	[stamp]								
Fax: +49 89 2399 – 4465 Tel: +49 89 2399 2329									

Form PCT/IPEA/409 (coverpage) (January 1994)

I. Basis for the report

1. With regard to the **components** of the international application (substitute pages that were submitted to the application office as requested in Article 14 are considered as "originally submitted" within the framework of this report and are not included because they do not contain any changes (Rules 70.16 and 70.17));

Des	scription, pages:
2-8	original version
1	received on August 8, 2002 per letter dated August 5, 2002
Pat	ent claims, no.:
9-1	6 original version
1-8	received on September 7, 2002 per letter dated September 3, 2002
Dra	awings, pages:
1/1	original version
whi	With regard to language: All above-mentioned elements were available to the office in the language in ich the international application was submitted or were submitted together with it unless indicated erwise under this point.
The	e elements were available to the office in the language: or were submitted in that language; these are
	the language of the translation that was submitted for the purpose of the international search (pursuant to Rule 23.1 (b)).
	the language in which the international application was published (pursuant to Rule 48.3 (b)).
	the language of the translation that was submitted for the purpose of the international preliminary examination (pursuant to Rule 55.2 and/or 55.3).
	With regard to the nucleotide and/or amino acid sequences disclosed in the international application, international preliminary examination has been carried out on the basis of the sequence protocol, which
	is contained in written form in the international application.
	has been submitted in computer-readable form together with the international application.
	has been submitted to the office later in written form.
	has been submitted to the office later in computer-readable written form.
	The statement that the later submitted written sequence protocol does not exceed the disclosure content of the international application at the time of the application was submitted.

Form PCT/IPEA/409 (fields I-VIII, sheet 1) (July 1998)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT International File No: PCT/CH01/00069

	The statement that sequence protocol		n collected in computer-readable form corresponds to the writ itted.						
4. Beca	ause of the changes t	he following do	ocuments are no longer necessary:						
0 0 0	Claims,	pages: no.: sheet:							
5. □	changes in the opi	This report has been prepared without taking into consideration (some of) the changes as these changes in the opinion of the authorities exceed the disclosure content in the originally submitted version for the reasons given (Rule 70.2 (c)).							
	(Reference must be attached to this re	-	oint 1 to substitute sheets containing such changes; they must						
6. Any	other comments:								
			ant to Article 35(2) with regard to novelty, inventive activits and explanations to support such determination						
1. Dete	ermination								
Novelt	y (N)	Yes: No:	Claims 2-15 Claims 1, 16						
Inventi	ive activity (IA)	Yes: No:	Claims 2-15 Claims						
Comm	ercial applicability (CA) Yes: No:	Claims 1-16 Claims						
	uments and explanat achment.	ions:							
			•						

Form PCT/IPEA/409 (fields I-VIII, sheet 2) (July 1998)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT – ATTACHMENT

International File No: PCT/CH01/00069

To point V:

1. The implant known from WO-A-00/66045 (D1) does not only show the characteristics of the main concept of Claim 1 but also the distinguishing characteristics.

With regard to the distinguishing characteristic A), D1 discloses (see description, page 16, lines 25-29) that the surfaces 406 and 408 show "surface irregularities." Since the characteristic A) has no upper limit, Claim 1 also covers those surface irregularities that had been anticipated by D1, however as being detrimental to novelty.

Also the characteristic B) is disclosed by D1. Lines 29 and 30 on page 16 say that the surfaces 406 and 408 show large windows or slits 424. It is obvious that the partitions located between the windows or the slits 424 do not completely reach from one surface 406 to the other surface 408 as the entire inside 426 of the implant 400 is hollow (see page 16, lines 19-21). These partitions are therefore broken up by perforations through the hollow inside 426.

The subject of Claim 1 therefore does not fulfill the requirement of novelty under Art. 33(2) PCT.

- 2. A cross strut as defined in Claim 2 appears to be innovative and inventive. However, there was no indication of the problem that this characteristic would solve.
- 3. The characteristics indicated in the remaining dependent claims 3-15 concern special embodiments of a combination of Claims 1 and 2 and fulfill, in combination with Claim 1 and 2, also the requirements of Art. 33(2)-(4) PCT.
- 4. The method under Claim 16 will fulfill the requirements of Art. 33(2)-(4) PCT only if it refers to an implant under Claim 1 that fulfills the requirements of the PCT.

Form PCT/attachment/409 (sheet 1) (EPA-April 1997)

1

1858/PCT August 5, 2002

Bone implant, in particular intervertebral implants

The invention refers to a bone implant, in particular an intervertebral implant according to the main concept of Patent Claim 1, as well as a method for production of the bone implant according to the main concept of Patent Claim 16.

Such a bone implant is known from WO00/66045 MICHELSON. The disadvantages of the known intervertebral implant are that

- A) the smooth surface of the top and bottom areas of the implant, which are equipped with macroscopic serrations that are in contact with the base plates of the adjacent vertebrae, do not permit an optimal bone tissue growth, and that
- B) the filling comes out easily because of the smooth inner walls if such filling is used in the hollow body of the implant.

CHANGED SHEET

1858/PCT September 3, 2002

Patent Claims

- 1. Bone implant, in particular intervertebral implant, consisting of a radiation-permeable material and having the shape of a circular hollow body (1) with a mantle (6) shaped like a hollow cone section that comprises a front (9), a back (10) and two lateral sections (11) and defines a cylinder axis (7), the hollow body (1) being subdivided by at least two partitions (3) that run essentially parallel to the cylinder axis (7) and connect the front section (9) to the back section (10) of the mantle, characterized by the fact that A) the surface (2) of the bone implant has surface irregularities of at least 2 μ m; and
- B) the partitions (3) feature perforations (5).
- 2. Bone Implant according to Claim 1 characterized by the fact that the partitions (3) are trussed together through a cross strut (4).
- 3. Bone implant according to Claim 1 or 2 characterized by the fact that the surface irregularities are smaller than 10 μ m.
- 4. Bone implant according to one of the Claims 1 to 3 characterized by the fact that the perforations (5) of the partitions (3) have a minimum area of 3.5 mm².

- 5. Bone implant according to one of the Claims 1 to 4 characterized by the fact that the lateral sections (11) of the mantle (6) have perforations (8) that preferably have a minimum area of 3.5 mm².
- 6. Bone implant according to one of the Claims 1 to 5 characterized by the fact that the radiation-permeable material can be chosen from the following group: polyarylether ketone (PAEK), polytherimide (PEI), polyoxymethylene (POM), liquid-crystal polymer (LCP), polymethyl pentene (PMP), polysolfone (PSU), polyether sulfone (PESU or PES), polyethylene terephthalate (PETP), polymethyl methacrylate (PMMA) and ultra-high molecular polyethylene (UHMW-PE).
- 7. Bone implant according to one of the Claims 1 to 6 characterized by the fact that the radiation-permeable material is strengthened with fibers, preferably with carbon fibers, glass fibers or PEEK fibers.
- 8. Bone implant according to one of the Claims 1 to 7 characterized by the fact that the ratio V: v between the total volume V of the bone implant and the volume v of the hollow body (1) ranges from 1.9 to 2.3.

ERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM **GEBIET DES PATENTWESENS**

Absender:

MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN

PRÜFUNG BEAUFTRAGTE BEHÖRDE

An:

Lusuardi, Werther LUSUARDI. Werther Dr. Lusuardi AG Kreuzbühlstrasse 8 CH-8008 Zürich SUISSE

0 2 3 2003

0 2. April 2003

MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERSENDUNG DES INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN **PRÜFUNGSBERICHTS** (Regel 71.1 PCT)

Absendedatum

(Tag/Monat/Jahr)

31.03.2003

Aldenzeichen des Anmelders oder Anwalts

1858/PCT

WICHTIGE MITTELLUNG

Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 30/01/2001

Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 30/01/2001

PCT/CH01/00069 Anmelder

Internationales Aktenzeichen

SYNTHES AG CHUR et al.

- 1. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß ihm die mit der Internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde hiermit den zu der internationalen Anmeldung erstellten internationalen vorläufigen Prüfungsbericht. gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen, übermittelt.
- 2. Eine Kople des Berichts wird gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen dem Internationalen Büro zur Weiterleitung an alle ausgewählten Ämter übermittelt.
- 3. Auf Wunsch eines ausgewählten Amts wird das Internationale Büro eine Übersetzung des Berichts (jedoch nicht der Anlagen) ins Englische anfertigen und diesem Amt übermitteln.

4. ERINNERUNG

Zum Eintritt in die nationale Phase hat der Anmelder vor jedem ausgewählten Amt innerhalb von 30 Monaten ab dem Prioritätsdatum (oder in manchen Ämtem noch später) bestimmte Handluggen (Einreichung von Übersetzungen und Entrichtung nationaler Gebühren) vorzunehmen (Artikel 39 (1)) (siehe auch die durch das Internationale Bûro im Formblatt PCT/IB/301 übermittelte Information).

lst einem ausgewählten Amt eine Übersetzung der internationalen Anmeldung zu übermitteln, so muß diese Übersetzung auch Übersetzungen aller Anlagen zum Internationalen vorläufigen Prüfungsbericht enthalten. Es ist Aufgabe des Anmelders, solche Übersetzungen anzufertigen und den betroffenen ausgewählten Ämtern direkt zuzuleiten.

Weitere Einzelheiten zu den maßgebenden Fristen und Erfordernissen der ausgewählten Ämter sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

Über die Entscheidung, ob die beanspruchte Erfindung patentfähig ist oder nicht, kann jedes ausgewählte Amt Kriterien aufstellen, die zusätzlich zu oder abweichend von denen sind, die dem internationalen vorläufigen Prüfungsbericht zugrundeliegen (siehe Artikel 27 (5), 33 (5)). Zusätzliche Kriterien können z.B. einschließen: Ausnahmen von der Patentierbarkeit, Erfordernisse für die Offenbarung der Erfindung sowie Klarheit und Stützung der Ansprüche.

Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung beauttragten Behörde

Bevollmächtigter Bediensteter

TAYEA, T

Tel. +49 89 2399-2681



Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktonzolch	án dás	Anmelders oder Anwalts	7			as a Pri			
1858/PC		Arthonolo-osci Farroni	WEITERES VORG	EHEN		lung über die Übersendung des Internationalen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)			
Internationa	eles Al	ktenzeichen	Internationales Anmelde	datum(Tag	g/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)			
PCT/CH	01/00	069	30/01/2001			30/01/2001			
Internationa A61F2/44		lentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation und	I IPK					
Anmelder		,				the second section of the section of the second section of the section of the second section of the secti			
SYNTHE	SAC	CHUR et al.							
	 Dieser Internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der Internationalen vorläufigen Prüfung beauftragter Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt. 								
.2. Diese	r BEF	RICHT umfaßt insgesam	t 4 Blätter einschließlic	h dieses	Deckblatts,				
.u	nd/od	ler Zeichnungen, die ge	andert wurden und diese	em Berich	nt zugrunde i	tter mit Beschreibungen, Ansprüchen llegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT			
Diese	Anla	gen umfassen insgesan	nt 3 Blätter.						
3. Diese	r Ber	icht enthält Angaben zu	folgenden Punkten:		, , , ,				
, 1	\boxtimes	Grundlage des Bericht	s			<u>.</u>			
Ш		Priorität							
111		Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuh	eit, erfind	erische Tätiq	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit			
IV D Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung									
V 🛮 Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärung									
VI		Bestimmte angeführte	Unterlagen						
VII		Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeld	lung		·			
VIII	VIII Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung								
Datum dor	Cioral	chung dae Antrege		Datum d	ler Fertiastellu	ng dieses Berichts			
Datum dei	Datum der Einreichung des Antrags				ioi i ortigateila	ng diopos benjanto			
31/05/20	02			31.03.2003					
	auftra	nschrift der mit der internatio gten Behörde:	onalen vodäufigen	Bevoilm	ächtigter Bedi	ensleter Section Marketing			
<u></u>	D-8	opäisches Patentamt 0298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 52365	6 epmu d	Hedels	s, B				
	Fax	: +49 89 2399 - 4465		Tel. Nr. +49 89 2399 2329					

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/CH01/00069

L (Grundlag	des	Berichts	÷
-----	----------	-----	----------	---

1.	Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:										
	.2-8		ursprüngliche Fassung			•					
	1		eingegangen am	08/08/2002	mit Schreiben vom	05/08/2002					
	Pat	entansprüche, Nr.	:								
9-16 ursprüngliche Fassung											
	1-8		eingegangen am	07/09/2002	mit Schreiben vom	03/09/2002					
	Żei	chnungen, Blätter	:								
•	1/1		ursprüngliche Fassung			-					
2.	Hinsichtlich der Sprache: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der die Internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist. Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um										
	die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der Internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach Regel 23.1(b)).										
		die Veröffentlichui	ngssprache der internationalen	Anmeldung (n	ach Regel 48.3(b)).						
	die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worde ist (nach Regel 55.2 und/oder 55.3).										
3.			internationalen Anmeldung offe ge Prüfung auf der Grundlage d								
		in der internationa	len Anmeldung in schriftlicher F	orm enthalten	ı ist.						
			r internationalen Anmeldung in			worden ist.					
		•	achträglich in schriftlicher Form	•	· -						
			achträglich in computerlesbare								
			B das nachträglich eingereichte alt der internationalen Anmeldu								

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/CH01/00069

		Die Erklärung, daß d Sequenzprotokoll en				rfasster	Informa	tionen	dem sci	ariftliche	en		
4. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:													
		Beschreibung,	Seiten:										
		Ansprüche,	Nr.:										
		Zeichnungen,	Blatt:							•			
5.		Dieser Bericht ist ohr angegebenen Gründ eingereichten Fassu	en nach Auffa	SSI	ung der Behö	rde übe)
		(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).											
6.	Etw	aige zusätzliche Bem	erkungen:										
٧.	Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung									er			
1.	Fes	tstellung											
	Neu	iheit (N)	Ja Ne		Ansprüche Ansprüche	2-15 1,16							
	Erfir	nderische Tätigkeit (E			Ansprüche Ansprüche	2-15							
	Gev	verbliche Anwendbark			Ansprüche Ansprüche	1-16			 •				
2.		erlagen und Erklärung ne Beiblatt	gen			٠							

Zu Punkt V:

1. Das aus der WO-A-00/66045 (D1) bekannte Implantat weist nicht nur die Merkmale des Oberbegriffs von Anspruch 1 sondern auch die kennzeichnenden Merkmale auf.

Bezüglich des kennzeichnenden Merkmals A) offenbart D1 (siehe die Beschreibung, Seite 16, Zeilen 25-29, daß die Oberflächen 406 and 408 "surface irregularities" aufweisen. Da das Merkmal A) nach oben nicht begrenzt ist, werden mit Anspruch 1 auch derartige Oberflächenunregelmäßigkeiten beansprucht, die durch D1 jedoch neuheitsschädlich vorweggenommen sind.

Auch das Merkmal B) ist durch D1 offenbart. In Zeilen 29 und 30 von Seite 16 heißt es, daß die Oberflächen 406 und 408 große Fenster oder Schlitze 424 aufweisen. Es ist klar, daß die zwischen den Fenstern oder Schlitzen 424 angeordneten Zwischenwände nicht vollständig von einer Oberfläche 406 bis zur anderen Oberfläche 408 reichen, da das gesamte Innere 426 des Implantats 400 hohl ist (siehe Seite 16, Zeilen 19-21). Diese Wände sind daher durch das hohle Innere 426 durch Perforationen unterbrochen.

Der Gegenstand von Anspruch 1 erfüllt daher nicht das Erfordernis der Neuheit von Art. 33(2) PCT.

- 2. Eine Querstrebe, wie in Anspruch 2 definiert, scheint neu und erfinderisch zu sein. Es wurde jedoch noch nicht angegeben, welche Aufgabe von diesem Merkmal gelöst wird.
- 3. Die in den abhängigen Ansprüchen 3-15 angegebenen Merkmale betreffen besondere Ausführungsformen einer Kombination von Anspruch 1 und 2 und erfüllen in Verbindung mit einer Kombination von Anspruch 1 und 2 ebenfalls die Erfordernisse von Art. 33(2)-(4) PCT.
- 4. Das Verfahren nach Anspruch 16 erfüllt erst dann die Erfordernisse von Art. 33(2)-(4) PCT, wenn es sich auf ein Implantat nach Anspruch 1 bezieht, welches die Erfordernisse des PCT erfüllt.

1

1858/PCT

5.8.2002

Knochenimplantat, insbesondere Zwischenwirbelimplantat

Die Erfindung betrifft ein Knochenimplantat, insbesondere ein Zwischenwirbelimplantat gemäss dem Oberbegriff des Patentanspruchs 1 sowie ein Verfahren zur Herstellung des Knochenimplantats gemäss dem Oberbegriff des Patentanspruchs 16.

Aus der WO00/66045 MICHELSON ist ein derartiges Knochenimplantat bekannten Zwischen-Nachteile dieses Die bekannt. wirbelimplantats bestehen darin, dass mit makroskopischen Zähnen die glatte Oberfläche der **A**) versehenen Deck- und Grundflächen des Implantats, welche mit den Endplatten der benachbarten Wirbelkörper in Kontakt treten, kein optimales Anwachsen des Knochengewebes gestatten, und dass Füllmaterials im Hohlraum bei Verwendung eines Innenwände leicht glatten dieses wegen der Implantats, herausfallen kann.

1858/PCT 3.9.2002

Patentansprüche

- 1. Knochenimplantat, insbesondere Zwischenwirbelimplantat, welches aus einem strahlendurchlässigen Material besteht und als ringförmiger Hohlkörper (1) ausgebildet ist mit einem hohlzylinderabschnittförmigen Mantel (6), der einen vorderen (9), einen hinteren (10) und zwei seitliche Abschnitte (11) umfasst sowie eine Zylinderachse (7) definiert, wobei der Hohlkörper (1) durch mindestens zwei Zwischenwände (3) unterteilt ist, welche im wesentlichen parallel zur Zylinderachse (7) verlaufen und den vorderen Abschnitt (9) mit dem hinteren Abschnitt (10) des Mantels verbinden, dadurch gekennzeichnet, dass
- A) die Oberfläche (2) des Knochenimplantats eine Oberflächenrauhigkeit von mindestens 2 μ m aufweist; und
- B) die Zwischenwände (3) mit Perforationen (5) versehen sind.
- 2. Knochenimplantat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Zwischenwände (3) mittels einer Querstrebe (4) miteinander verstrebt sind.
- 3. Knochenimplantat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberflächenrauhigkeit weniger als 10 μm aufweist.
- 4. Knochenimplantat nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurchgekennzeichnet, dass die Perforationen (5) der Zwischenwände (3) eine Mindestfläche von 3,5 mm² aufweisen.

2.55

,

- 5. Knochenimplantat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die seitliche Abschnitte (11) des Mantels (6) Perforationen (8) aufweisen, welche vorzugsweise eine Mindestfläche von 3,5 mm² aufweisen.
- 6. Knochenimplantat nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das strahlendurchlässige Material aus folgender Gruppe ausgewählt ist: Polyaryletherketon (PARK), Polyetherimid (PEI), Polyoxymethylen (POM), flüssigkristallines Polymer (LCP), Polymethylpenten (PMP), Polysulfon (PSU), Polyäthersulfon (PESU oder PES), Polyäthylenterephthalat (PETP), Polymethylmethacrylat (PMMA) und ultrahochmolekulares Polyäthylen (UHMW-PE).
- 7. Knochenimplantat nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das strahlendurchlässigen Material faserverstärkt ist, vorzugsweise mit Kohlefasern, Glasfasern oder PREK-Fasern.
- 8. Knochenimplantat nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Verhältnis V:v zwischen Gesamtvolumen V des Knochenimplantats und dem Volumen v des Hohlkörpers (1) im Bereich von 1,9 bis 2,3 liegt.